(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005 年9 月15 日 (15.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/085357 A1

(51) 国際特許分類⁷: C08L 83/07, 83/05, C08J 9/28

(21) 国際出願番号: PCT/JP2004/002883

(22) 国際出願日: 2004年3月5日(05.03.2004)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会社 (DOW CORNING TORAY SILICONE CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 1000005 東京都千代田区丸の内一丁目 1番3号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 白崎 慎也 (SHI-RASAKI, Shinya) [JP/JP]; 〒9190614 福井県あわら市伊井11-1-1 新道繊維工業株式会社SC事業部内 Fukui (JP). 深町 忠則 (FUKAMACHI, Tadanori) [JP/JP]; 〒9190614 福井県あわら市伊井11-1-1 新道繊維工業株式会社SC事業部内 Fukui (JP). 濱田 光男 (HAMADA, Mitsuo) [JP/JP]; 〒9190614 福井県あわら市伊井11-1-1 新道繊維工業株式会社SC事業部内 Fukui (JP).
- (74) 代理人: 久保田 芳譽 (KUBOTA, Yoshitaka); 〒2620014 千葉県千葉市花見川区さつきが丘1丁目43番地の 27 アサ国際特許事務所千葉オフィス内 Chiba (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS,

LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

規則4.17に規定する申立て:

— AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO 特許 (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG) の指定のための出願し及び特許を与えられる出願人の資格に関する申立て (規則4.17(ii))

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: EMULSION COMPOSITION FOR SILICONE RUBBER SPONGE, PROCESS FOR PRODUCING THE SAME, AND PROCESS FOR PRODUCING SILICONE RUBBER SPONGE

(54) 発明の名称: シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物、その製造方法およびシリコーンゴムスポンジの製造方法

(57) Abstract: An emulsion composition for silicone rubber sponges which comprises (A) a combination of either (a) a liquid diorganopolysiloxane having at least two alkenyl groups per molecule or a pasty mixture of (a) a liquid diorganopolysiloxane having at least two alkenyl groups per molecule and (d) a reinforcing filler with (b) an organopolysiloxane having at least two silicon-bonded hydrogen atoms per molecule and (c) a platinum catalyst, (B) an aqueous solution of a water-soluble polymer, and (C) an emulsifying agent; and a process for producing a silicone rubber sponge, which comprises curing the composition to form a molding and heating the molding to convert it into the silicone rubber sponge.

(57) 要約: (A)(a) 1 分子中に少なくとも 2 個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサン、または(a) 1 分子中に少なくとも 2 個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと(d)補強性充填剤とのペースト状混合物、(b) 1 分子中に少なくとも 2 個のケイ素原子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサン、(c) 白金系触媒、(B) 水溶性ポリマーの水溶液および(C)乳化剤からなる、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物; その製造方法;および、該組成物を硬化させて成形体とし、該成形体を加熱してシリコーンゴムスポンジとする、シリコーンゴムスポンジの製造方法。



1

明細書

シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物、その製造方法およびシリコーン ゴムスポンジの製造方法

5

技術分野

本発明は、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物、その製造方法、および、そのエマルション組成物からシリコーンゴムスポンジを製造する方法に関する。

10

15

20

背景技術

シリコーンゴムスポンジは、耐熱性、耐候性に優れ、軽量であることから、かかる特性を活かして、パッキング、ガスケット、O リング等の自動車部品;複写機ロールの表面被覆材;各種シール材などとして使用されている。従来、かかるシリコーンゴムスポンジ形成用に、以下のとおり数多くの組成物が提案されている。例えば、特公昭44-461と特開平7-247436には、アゾビスイソブチロニトリルに代表される熱分解型有機発泡剤を配合してなるシリコーンゴムスポンジ形成性組成物が教示されており、特開平5-209080には、外殻が熱可塑性プラスチックであり、ブタンやイソブタンのような揮発性炭化水素を内包したバルーンを配合してなるシリコーンゴムスポンジ形成性組成物が提案されている。しかし、熱分解型有機発泡剤やその熱分解物は衛生的でない。また、加熱時に熱分解型発泡剤が分解して発生するガスを発泡剤としたり、熱膨張性のバルーンを発泡剤としているために、密閉下での成形,圧縮成形が困難であり、単純形状の成形品には向いているものの、複雑な形状を有する成形品用途には不向き

2

という問題点があり、その用途は限定されている。

5

10

15

20

特開昭54-135865には、アルケニル基含有ジオルガノポリシロキサンと オルガノハイドロジェンポリシロキサンと少量の水と白金系触媒からなり、ヒド ロシリル化反応により架橋する際に、該オルガノハイドロジェンポリシロキサン と水との反応で発生した水素ガスによって発泡させるシリコーンゴムスポンジ 形成性組成物が教示されており、特開平5-70692には、水の代りに液状ア ルコールを使用するシリコーンゴムスポンジ形成性組成物が教示されており、特 開平11-130963には、アルケニル基含有ジオルガノポリシロキサン、オ ルガノハイドロジェンポリシロキサンおよび白金系触媒からなるヒドロシリル 化反応架橋性組成物であって、過剰のオルガノハイドロジェンポリシロキサンと 水と1価もしくは多価アルコールにより発砲させるシリコーンゴムスポンジ形 成性組成物が教示されている。これらヒドロシリル化反応架橋性、すなわち、付 加反応硬化型シリコーンゴムスポンジ形成性組成物はいずれも硬化する際に発 生する水素ガスを発泡剤とするので安全性に難点がある。しかも、圧縮成形やイ ンジェクション成形においてはキャビティへの材料仕込み量によってセル構造 が不均一になったり、金型の部品寸法と成形後の部品寸法が異なり寸法精度が悪 いという問題点がある。特公平7-122000には、オルガノポリシロキサン、 乳化剤、水および粘稠剤からなるエマルションを発泡剤として含有し、水の蒸発、 膨張を利用して発泡させるシリコーンゴムスポンジ形成性組成物が教示されて おり、特開2002-114860には、アルケニル基含有ジオルガノポリシロ キサン、オルガノハイドロジェンポリシロキサンおよび白金系触媒からなるヒド ロシリル化反応架橋性、すなわち、付加反応硬化型組成物であって、水を含有し た吸水性ポリマー粉末を含有しているシリコーンゴムスポンジ形成性組成物が 教示されているが、圧縮成形用途に好適で、成形品であるスポンジ成形体の寸法

3

精度に優れるものの、セルの細かさやセルの均一性に欠けるという問題点がある。特開昭59-12832には、両末端ヒドロキシル基封鎖ジオルガノポリシロキサンと有機錫触媒からなる縮合反応硬化型のシリコーンエマルションを凍結して硬化し、解凍後に水を除去してシリコーンゴムスポンジを作製する方法が教示されているが、この方法では凍結、解凍に多くのエネルギーと長時間を必要として生産性が悪く、有機錫触媒を含有するので耐熱性がよくないという問題点がある。他方、ヒドロシリル化反応架橋性、すなわち、付加反応硬化型シリコーンゴムエマルション組成物、および該エマルション組成物からシリコーンゴムやコーテイング膜を製造する方法は知られているが、付加反応硬化型シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物、および該エマルション組成物からシリコーンゴムスポンジを製造する方法は知られていない。

発明の開示

本発明の目的は、有機発泡剤や水素ガス、揮発性炭化水素ガスを発泡剤にすることなく、セル径が小さく、その均一性が良好なシリコーンゴムスポンジを得るためのエマルション組成物 と、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を製造する方法と、該エマルション組成物から寸法精度が優れ、セル径が小さく、その均一性が良好なシリコーンゴムスポンジを効率よく製造する方法を提供することにある。

20 本発明は、

5

10

15

1. (A) (a - 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサン、または(a - 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオノレガノポリシロキサンと(a - 4) 補強性充填剤とからなる液状シリコーンゴムベース、(a - 2) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原

4

子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサン、(a-3) 白金系触媒、 (B^1) $(b\cdot 1)$ 水溶性ポリマーの水溶液および(C)乳化剤からなり、成分(A)における (a-1) \sim (a-3) または (a-1) \sim (a-4) は付加反応硬化型液状シリコーンゴム組成物を形成するものであり、成分(A)における (a-1) \sim (a-3) の合計量または (a-1) \sim (a-4) の合計量100重量部に対し、成分(B)を50~250重量部、成分(C)を0.1~10重量部の割合で含むことを特徴とするシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。

- 2. (A) (a 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサン、または (a 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニ ル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと (a 4) とからなる液状シリコーンゴムベース、(a 2) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサンおよび (a 3) 白金系触媒を混合して付加反応硬化型液状シリコーンゴム組成物を調製し、該付加反応硬化型液状シリコーンゴム組成物を調製し、該付加反応硬化型液状シリコーンゴム組成物を (B¹) (b-1)水溶性ポリマーの水溶液および (C) 乳化剤と混合してエマルションにすることを特徴とする1.記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。
- 3. (A) (a-1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサン、または (a-1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと (a-4) 補強性充填剤とからなる液状シリコーンゴムベースを、(B¹) (b·1)水溶性ポリマーの水溶液および(C) 乳化剤と混合してエマルションにし、該エマルションと (a-2) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサンと (a-3) 白金系触媒を混合することを特徴とする1. 記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。

- 4. (A) (a-1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサン、または(a-1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと(a-4) 補強性充填剤とからなる液状シリコーンゴムベース、(a-2) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサン、(a-3) 白金系触媒、(B²) (b-1)水溶性ポリマーと(C) 乳化剤の水溶液からなり、成分(A) における(a-1)~(a-3) または(a-1)~(a-4) は付加反応硬化型液状シリコーンゴム組成物を形成するものであり、成分(A) における(a-1)~(a-3) の合計量または(a-1)~(a-4) の合計量100重量部に対し、成分(b-1)と水の合計量を10~250重量部、成分(C)を0.1~10重量部の割合で含むことを特徴とするシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。
 - 5. 成分(b-1)がアクリル酸系ポリマーのナトリウム塩であり、成分(C)が非イオン系界面活性剤であることを特徴とする1. または4. 記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。
- 15 6. アクリル酸系ポリマーのナトリウム塩がポリアクリル酸ナトリウム塩である ことを特徴とする 5. 記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。
 - 7. 成分 (B^1) 、または成分 (B^2) 中に、成分(b-1)が $0.1 \sim 5$ 重量%含まれていることを特徴とする 1. または 4. 記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。
- 20 8. 成分(b-1)がアクリル酸系ポリマーのナトリウム塩であり、成分(C)が非イオン系界面活性剤であることを特徴とする2.または3.記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。
 - 9. アクリル酸系ポリマーのナトリウム塩がポリアクリル酸ナトリウム塩であることを特徴とする8. 記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物

6

PCT/JP2004/002883

の製造方法。

WO 2005/085357

- 10. 成分(B^1) または成分(B^2) 中に、成分(b-1)が0. $1\sim 5$ 重量%含まれていることを特徴とする2. または3. 記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。
- 5 11.1.または4.記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を硬化させて湿潤状態のシリコーンゴム様成形体を形成し、次いで該成形体を加熱することにより水を蒸発させてシリコーンゴムスポンジとなすことを特徴とするシリコーンゴムスポンジの製造方法。
- 12.シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を室温~120℃未満で硬化させ、該硬化物を120℃~250℃で加熱することを特徴とする11.記載のシリコーンゴムスポンジの製造方法。
 - 13.シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物が気泡を含まないことを特 徴とする11.または12.記載のシリコーンゴムスポンジの製造方法。; に 関する。

15

20

発明を実施するための最良の形態

本発明のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物に使用される(A)(a) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサン、(b) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサンおよび(c) 白金系触媒からなる付加反応硬化型液状シリコーンゴム組成物は、常温にて液状を呈し、(c) 成分の触媒作用により(b) 成分中のケイ素原子結合水素原子が(a) 成分中のケイ素原子結合アルケニル基に付加することにより、(a) 成分と(b) 成分が架橋し硬化してゴム状となる。

(a) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシ

7

ロキサン中のアルケニル基としてはビニル基、アリル基、プロペニル基、ヘキセニル基が例示されるが、製造の容易性の点からビニル基が好ましい。アルケニル基以外の有機基としては、メチル基;エチル基、プロピル基、ヘキシル基などのアルキル基;フェニル基、トリル基などのアリール基;3,3,3ートリフロロプロピル基、3ークロロプロピル基などのハロゲン化アルキル基が例示されるが、製造の容易性の点からメチル基が好ましい。本成分の分子構造は直鎖状、分枝を含む直鎖状のいずれであってもよい。本成分の分子量は、本成分が常温において液状であれば特に限定されず、25℃における粘度が100mPa・s以上、100,000mPa・s以下であることが好ましい。

- 10 かかる本成分として、両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖のジメチルポリシロキサン、メチルアルキルポリシロキサン、メチルビニルポリシロキサン、ジメチルシロキサン・メチルビニルシロキサンコポリマー、メチルフェニルポリシロキサン、メチル (3, 3, 3ートリフロロプロピル) ポリシロキサン; 両末端トリメチルシロキシ基封鎖のメチルビニルポリシロキサン、ジメチルシロキサン・メチルビニルポリマー; 両末端ジメチルヒドロキシルシロキシ基封鎖のメチルビニルポリシロキサン、ジメチルシロキサン・メチルビニルシロキサンコポリマー; 両末端メチルシロキサン・メチルビニルシロキサンコポリマー; 両末端メチルジビニルシロキシ基もしくはトリビニルシロキシ基封鎖のジメチルポリシロキサンが例示される。上記ジオルガノポリシロキサンは2種以上組み合わせてもよい。
- 20 次に、(b) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素を有するオルガノポリシロキサンは(a) 成分の架橋剤であり、(c) 成分の触媒作用により本成分中のケイ素原子結合水素原子が、(a) 成分中のケイ素原子結合アルケニル基に付加して(a) 成分を架橋させ、硬化させるものである。本成分は1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を有するが、(a) 成分中のケイ素原

8

子結合アルケニル基が2個のときは、3個以上のケイ素原子結合水素原子を有することが必要である。(b)成分中のケイ素原子結合有機基としては、メチル基;エチル基、プロピル基、ヘキシル基などのアルキル基;フェニル基、トリル基などのアリール基;3,3,3ートリフロロプロピル基、3ークロロプロピル基などのハロゲン化アルキル基が例示される。本成分の分子構造は、直鎖状、分岐状、環状、網目状のいずれでもよい。本成分の重合度は2以上であれば特に限定されないが、25℃における粘度が3~10,000mPa・sであることが好ましい。

5

15

20

- (a)成分と(b)成分の配合比は、(b)成分中のケイ素原子結合水素原子と
- (a) 成分中のケイ素原子結合アルケニル基のモル比が(0.5:1)~(20:
- 10 1)となるような量が好ましく、(0.8:1)~(5:1)となるような量がより好ましい。これは、このモル比が0.5より小さいと良好な硬化性が得られにくく、20より大きいと硬化物の硬度が高くなり過ぎるからである。
 - (c)白金系触媒は、(b)成分中のケイ素原子結合水素原子が、(a)成分中のケイ素原子結合アルケニル基に付加して(a)成分を架橋させ、硬化させるための触媒である。これには、白金微粉末、白金黒、塩化白金酸、塩化白金酸のオレフィン錯体、塩化白金酸とジビニルテトラメチルジシロキサンの錯体、ジビニルテトラメチルジシロキサンの自金錯体、塩化白金酸と β -ジケトンの錯体、 β -ジケトンの白金錯体、ロジウム化合物、パラジウム化合物が例示される。(c)成分は、(b)成分中のケイ素原子結合水素原子が(a)成分中のケイ素原子結合アルケニル基に付加して(a)成分を架橋させ、硬化させるのに十分な量、いわゆる触媒量を用いる。具体的には、(A)成分中に白金系金属換算で $1\sim100$ 0重量ppm用いるとよい。

この液状シリコーンゴム組成物には、流動性を調節したり、硬化物の機械強度を向上させるために各種の充填剤を配合してもよい。このような充填剤としては、

WO 2005/085357

5

10

9

PCT/JP2004/002883

ヒュームドシリカ、沈降シリカ、アエロゲルなどの補強性シリカ系充填剤;カーボンブラック、コロイド状炭酸カルシウム、ヒュームド二酸化チタンなどの補強性充填剤;石英微粉末、けいそう土、アルミノケイ酸粉末、酸化マグネシウム粉末、沈降法炭酸カルシウムなどの半補強性ないし非補強性充填剤;ジメチルジクロロシラン、トリメチルクロロシラン、ヘキサメチルジシラザン、オクタメチルシクロテトラシロキサンなどの有機ケイ素化合物で疎水化処理した補強性シリカ系充填剤;樹脂酸や高級脂肪酸処理した炭酸カルシウム粉末が例示される。とりわけ、(a) 成分と(d) 補強性充填剤、特には補強性シリカ系充填剤とを予め混練してペースト状混合物を作り、他成分と配合することが好ましい。ペースト状混合物を作る際に加熱下混練することが好ましく、ヘキサメチルジシラザンやシラノール基封鎖ジメチルシロキサンのような疎水化剤を添加して混練してもよい。(d) 補強性充填剤は(a) 成分100重量部当たり1~60重量部、好ましくは5~40重量部配合するとよい。

- (a) 成分~(c) 成分の混合物は常温でも付加反応しがちであり、乳化中や乳化物の保存中に架橋反応が進行するのを防止するために、付加反応抑制剤をさらに配合することが好ましい。付加反応抑制剤としてアセチレンアルコール、エン・イン化合物、ベンブトリアゾール、テトラメチルテトラビニルシクロテトラシロキサンが例示される。付加反応抑制剤は、(a) 成分と(b) 成分の常温での付加反応を抑制し、加熱下で付加反応を阻害しない量を(A) 成分中に含有させるとよい。付加反応抑制剤の好ましい配合量は(a) 成分~(c) 成分の合計量100重量部当たり通常0.01~5重量部である。
 - (A) 成分には、さらに必要に応じてアルコール類、顔料、耐熱剤、難燃剤、可塑剤、抗菌剤、防かび剤、接着性付与剤などを配合してもよい。
 - (B) 水溶性ポリマーの水溶液は、(A) 成分を乳化する為の溶質である。

10

(B) 成分中の水は、シリコーンゴムスポンジ用エマルションの調製に必要な溶 質であり、清浄であればよく、その種類は制限されない。水道水、井戸水、イオ ン交換水、蒸留水が例示される。(B)成分の配合量は(A)成分における(a)、 (b)、(c)の合計量100重量部当たり50~250重量部であり、好ましく は70~200重量部である。50重量部より少ないと(A)成分を乳化しにく 5 くなり、形成されるシリコーンゴムスポンジの発泡倍率が小さくなり、250重 量部を超えると、形成される シリコーンゴムスポンジの強度が損なわれるからで ある。(B)成分中に含有される水溶性ポリマーは、従来からエマルションの増 粘剤や粘稠剤として使用されるものでよく、(B)成分の粘性を高めて、少ない 乳化剤量でも安定なエマルションを調製するために配合される。(B)成分中の 10 含有量は0.1~5重量%、好ましくは0.5~3重量%である。その含有量が 0.1重量%より低いときは水溶性ポリマーの水溶液の粘性が低くて安定なエマ ルションが得難く、5重量%を超えるときは粘性が高過ぎてエマルションからの 脱気が困難となり、いずれも好ましくない。

15 かかる水溶性ポリマーは、水に溶解したときの粘性が高いものが好ましく、分子中に付加反応を阻害する官能基や原子(窒素、イオウ、リン、砒素など)を有しないものが好ましい。天然高分子、変性天然高分子、合成高分子のいずれでもよい。具体例として、アルギン酸、アルギン酸ナトリウム塩、カラギーナンなどの天然水溶性高分子;カルボキシメチルセルロースのナトリウム塩、カルボキシエチルセルロースのナトリウム塩、メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロースなどのセルロース誘導体;変性デンプン、デキストリン、デキストランなどのデンプン誘導体;ポリビニルアルコール;ポリアクリル酸ナトリウム塩、ポリメタクリル酸ナトリウム塩、ポリアクリル酸・メタクリリル酸ナトリウム塩などのアクリル酸系ポリマーのナトリウム塩が例示されるが、エマ

11

ルションの安定性の点からアクリル酸系ポリマーのナトリウム塩、とりわけポリアクリル酸ナトリウム塩が好ましい。これら水溶性ポリマーは2種以上を併用してもよい。

5

10

15

- (C) 乳化剤は、(A) 成分を(B) 成分中に乳化して安定なエマルションを形成するために配合される。乳化力があればその種類は特には限定されないが、分子中に付加反応を阻害する官能基や原子(窒素、イオウ、リン、砒素など)を有しない非イオン系乳化剤が好ましい。非イオン系乳化剤としての非イオン系界面活性剤は、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニールエーテル、エチレングリコールモノ脂肪酸エステル、プロピレングリコールモノ脂肪酸エステル、ソルビタントリ脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタントリ脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタントリ脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンプロピレングリコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンプロピレングリコール脂肪酸エステルあるいはPOE多価アルコール類が例示される。これら乳化剤は、HLB値が6~14であるものが好ましい。これら乳化剤は2種以上を併用してもよい。
- (A) 成分を、水溶性ポリマーを含有していて粘性の高い(B) 成分中に乳化するので、(C) 成分の配合量は、水中に乳化する場合に較べて大幅に減量が可能である。(C) 成分の配合量は、(A) 成分100重量部に対して0.1~10重量部、好ましくは0.5~7重量部である。0.1重量部より少ないと安定なシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物となり難くいことがあり、10重量部を超えるとシリコーンゴムスポンジの耐熱性が低下しがちであるからである。(A) 成分を乳化するのに水溶性ポリマーと乳化剤の水溶液を使用してもよい。かかる(A) 成分、(B) 成分、(C) 成分から成るシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物は、例えば次のような製造方法で調製することができる。

12

- (1) 所定量の(A) 液状シリコーンゴム組成物と所定量の(B) 水溶性ポリマーの水溶液と所定量の(C) 乳化剤を高速攪拌ミキサーに投入して所定時間攪拌混合する。
- (2)(A)成分中の(a)成分、(B)水溶性ポリマーの水溶液、(C)乳化剤の各 5 所定量を高速攪拌ミキサーに投入し、所定時間攪拌混合した後に、所定量の(b) 成分と(c)成分を添加して攪拌混合する。
 - (3)(A)成分中の(a)成分、水溶性ポリマーと(C)乳化剤の水溶液の各所定量を高速攪拌ミキサーに投入し、所定時間攪拌混合した後に、所定量の(b)成分と(c)成分を添加して攪拌混合する。
- 10 ここで使用する高速攪拌ミキサーとしてはホモミキサー、パドルミキサー、ヘンシェルミキサー、ホモディスパー、コロイドミル、真空混合攪拌ミキサー、2軸押出機等が例示されるが、乳化力が優れ安定なエマルションが得られるものであれば、特に限定されない。

かかるシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の調製時に気泡を巻き込 15 んでいるときは、脱気後に硬化に供することが好ましい。

かかるシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物から種々の方法でシリコーンゴムスポンジを作製することができる。例えば、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を圧縮成形用のシート状の金型のキャビテイに注入し、加圧下で常温~120℃、好ましくは50~100℃の温度に保持して湿潤状態のシリコーンゴムスポンジ様成形体を形成させ、金型から取り出して120~250℃で加熱して湿潤状態のシリコーンゴムスポンジ様成形体から水を除去することにより、セルが均一でしかも細かいシリコーンゴムスポンジを得ることができる。また、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物をノズルからロッド状に吐出し、例えば80~100℃の熱水中に導入して硬化させ、硬化物を熱風

PCT/JP2004/002883

乾燥することにより紐状のシリコーンゴムスポンジを作製することもできる。あるいは、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を合成繊維織物やガラスクロス上にコーテイングし、例えば50~120℃に加熱して硬化させ、熱風乾燥することにより、あるいは加熱して脱水しつつ硬化させることによりシリコーンゴムスポンジ膜を形成することができる。

13

実施例

5

WO 2005/085357

以下、本発明を実施例、比較例により詳細に説明する。以下の記載において、部とあるのは重量部を、%とあるのは重量%をそれぞれ意味し、粘度は25℃での値を示す。シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物ならびにシリューンゴムスポンジの各特性は下記の条件で測定した。

- ・シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の乳化状態;調製直後のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の外観を目視により観察して判定した。
- ・シリコーンゴムスポンジの密度;シート状のシリコーンゴムスポンジを一定直径のポンチで打ち抜き、その打ち抜いたゴムスポンジ片の重量と厚みを測定し、重量/体積(g/cm³)を密度として算出した。
 - ・寸法精度;熱風乾燥してできたシート状のシリコーンゴムスポンジの厚さ(mm)を熱風乾燥前のシリコーンゴムスポンジ様シートの厚さ(mm)で割った比を寸法精度として算出した。
- 20 ・セル径;シート状のシリコーンゴムスポンジを拡大鏡により観察した。

実施例1~実施例3

攪拌羽付き混合機に、粘度10,000mPa・sの分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン (ビニル基含有量0.14%) [(a) 成

14

分〕100部、比表面積200m²/gのヒュームドシリカ〔(d)成分〕20部、 疎水化処理剤としてのヘキサメチルジシラザン5部および水1部を投入して均 一に混合し、180℃、減圧下で2時間混合して流動性のあるペースト状シリコ ーンゴムベース、すなわち、液状シリコーンゴムベースを調製した。このベース を冷却後、その100部に、両末端トリメチルシロキシ基封鎖ジメチルシロキサ 5 ン/メチルハイドロジェンシロキサン共重合体(ケイ素原子結合水素含有量0. 8%)〔(b)成分〕0.5部と、塩化白金酸とジビニルテトラメチルジシロキサ ンの錯体(白金濃度 O. 4%) [(c) 成分] O. 1部と付加反応抑制剤としての 3. 5-ジメチルー1-ヘキシンー3オール0. 1部を加え均一に混合して液状 シリコーンゴム組成物を得た。この液状シリコーンゴム組成物〔(A)成分〕にポ 10 リアクリル酸ナトリウムの水溶液(ポリアクリル酸ナトリウム含有量1.0%) [(B)成分]、HLB値6.6のポリオキシエチレンジラウレート[(C)成分]、 HLB値10.4のポリオキシエチレンジオレエート[(C)成分]を、表1に示 す配合比で、市販のアビテックスミキサー ((株) マツバラ製) に投入し、回転 数9000гpmで10分間撹拌混合して、それぞれシリコーンゴムスポンジ用 エマルション組成物を調製した。

15

20

次に、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物から気泡を除くため真空ポ ンプで脱気した後、厚さ2mmのシート状金型のキャビテイに流し込み、90℃ に10分間保持して硬化することにより湿潤状態のシリコーンゴムスポンジ様 シートを得た。これらシートを150℃の熱風式オーブンに入れ1時間かけて熱 風乾燥することにより、それぞれシート状のシリコーンゴムスポンジを得た。シ ート状のシリコーンゴムスポンジの形状は金型内面形状を忠実に反映していた。 その密度、寸法精度およびセル径を測定し、表1に示した。これらの結果から、 本発明によるシリコーンゴムスポンジは、寸法精度と金型追随性に優れ、セル径

15

が小さく、その均一性が良好なものであることがわかった。

比較例1~比較例2

ポリアクリル酸ナトリウムの水溶液の代わりに水を使用した以外はすべて実施例1~実施例3と同一の原料を使用して表1に示す配合比で、実施例1~実施例3と同一の手順に従い、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の調製を試みたが、安定なエマルション組成物を調製できず、湿潤状態のシリコーンゴムスポンジ様シートを得ることができなかった。

10 比較例3

5

アビテックスミキサー ((株) マツバラ製) に、実施例1~実施例3で調製した 液状シリコーンゴム組成物100部、吸水性ポリマー (三洋化成工業株式会社製のアクリル酸塩重合体部分ナトリウム塩架橋物、商品名サンフレッシュST500D) でゲル化させた水 (該吸水性ポリマー含有量2.0%) 120部およびポリオキシエチレンジラウレート7部を投入し混合してシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を調製した。実施例1~実施例3と同一の手順に従ってシリコーンゴムスポンジを作製し、その密度、寸法精度およびセル径を測定して、その結果を表1に示した。

表1

	実施例	実施例	実施例	比較例	比較例	比較例
	1	2	3	1	2	3
液状シリコーンコ゛ム	100	100	100	100	100	100
組成物 (部)						
ポリアクリル酸						
ナトリウムの水	120	180	120			
溶液(部)						
吸水性ポリマー						
でゲル化させた						120
水 (部)						
水(部)				60	60	
ポリオキシエチ						
レンジオレエー	0.6	0.6	0.6		12	
ト (部)						
ポリオキシエチ						
レンジラウレー	2.5	2.5		18		7
ト (部)						
乳化状態	良好	良好	良好	乳化せ	乳化せ	良好
				ず	ず	
密度	0.58	0.48	0.61			0.57
寸法精度	1.0	1.0	0.99			0.99
セル径 (mm)	0.1 ~	0.1 ~	0.05 ~			0.2~
	0.2	0.2	0.1			0.8

17

実施例4

5

10

15

20

攪拌羽付き混合機に、粘度40,000mPa・sの分子鎖両末端トリメチルシロ キシ基封鎖ジメチルシロキサン・メチルビニルシロキサンコポリマー(ビニル基 含有量0.14%)〔(a)成分〕100部とジメチルジクロロシランで疎水化処 理したヒュームドシリカであるアエロジルR-972(日本アエロジル株式会社 製)20部を投入して均一に混合し、180℃で2時間混合して、流動性のある ペースト状シリコーンゴムベース、すなわち、液状シリコーンゴムベースを調製 した。このベースを冷却し、その100部に、両末端トリメチルシロキシ基封鎖 ジメチルシロキサン・メチルハイドロジェンシロキサン共重合体(ケイ素原子結 合水素含有量 0.8%) [(b) 成分] 0.5部と塩化白金酸とジビニルテトラメ チルジシロキサンの錯体〔(c)成分〕0.1部(白金濃度0.4%)と付加反 応抑制剤としての3,5ージメチルー1ーヘキシンー3ーオール0.1部を加え 均一に混合して液状シリコーンゴム組成物を得た。この液状シリコーンゴム組成 物〔(A)成分〕100部、ポリアクリル酸ナトリウムの水溶液(ポリアクリル 酸ナトリウム含有量2%) 120部、サンノニックSS-50(三洋化成工業株 式会社製の高級アルコール系非イオン系界面活性剤、HLB10.5)2.5部、 サンノニックSS-70 (三洋化成工業株式会社製の高級アルコール系非イオン 系界面活性剤、HLB12.8)2.5部を容器に計量し、T.K.ホモミキサ -MARKⅡ2. 5型(特殊機化工業株式会社製) に投入し、回転数5000 r pmで5分間かけて混合してシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を 調製した。

このシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を真空ポンプで脱気した後、深さ2mmのシート状金型のキャビテイに流し込み、90℃に15分保持して硬化することにより、湿潤状態のシリコーンゴムスポンジ様シートを得た。このシ

18

ートを実施例1~実施例3と同一の方法で熱風乾燥してシート状のシリコーンゴムスポンジを得た。シート状のシリコーンゴムスポンジの形状は金型内面形状を忠実に反映していた。その密度、寸法精度およびセル径を測定した。密度は0.59、寸法精度は0.98、セル径は0.05~0.1 mmであり、寸法精度と金型追随性に優れ、セル径が小さく、その均一性が良好なものであることがわかった。

比較例4

実施例4において、ポリアクリル酸ナトリウムの水溶液の替わりに吸水性ポリマー (三洋化成工業株式会社製のアクリル酸塩重合体部分ナトリウム塩架橋物、商品名サンフレッシュST500D)でゲル化させた水 (該吸水性ポリマー含有量0.3%)120部を使用した以外はすべて実施例4と同一の条件でシート状のシリコーンゴムスポンジを作成した。その密度は0.58、寸法精度は0.98、セル径は0.2~1.0mmであり、ばらつきが大きかった。

15

20

10

5

実施例5

1分子中に少なくとも2個のビニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと沈降シリカと1分子中に3個以上のケイ素原子結合水素を有するオルガノポリシロキサンと白金系触媒などからなる液状シリコーンゴム組成物 DY35-700A/B(東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会社製)100部に、ポリアクリル酸ナトリウム塩の水溶液(ポリアクリル酸ナトリウム塩含有量2%)120部、サンノニックSS-50(三洋化成工業株式会社製の高級アルコール系非イオン系界面活性剤、HLB10.5)2.5部、サンノニックSS-70(三洋化成工業社製の高級アルコール系非イオン系界面活性剤、HLB12.8)2.

19

5部を容器に計量し、T. K. ホモミキサーMARK II 2. 5型 (特殊機化工業株式会社製)に投入し、回転数 5 0 0 0 r p mで 5 分間かけて撹拌混合してシリコーンゴムスポンジ用エマルションを調製した後、実施例 4 と同一の条件で脱気、硬化、熱風乾燥してシート状のシリコーンゴムスポンジを得た。シート状のシリコーンゴムスポンジの形状は金型内面形状を忠実に反映していた。その密度は 0. 5 7、寸法精度は 0. 9 9、セル径は 0. 0 5 ~ 0. 1 mmであった。これらの結果から、本発明によるシリコーンゴムスポンジは、寸法精度と金型追随性に優れ、セル径が小さく、その均一性が良好なものであることがわかった。

10 実施例 6

5

15

実施例1~実施例3で調製した液状シリコーンゴム組成物 [(A) 成分] 100部、ポリアクリル酸ナトリウムの水溶液 (ポリアクリル酸ナトリウム含有量1.0%) [(B) 成分] 70部、カルボキシメチルセルロースの水溶液 (カルボキシメチルセルロース含有量3.0%) [(B) 成分] 30部、HLB値6.6のポリオキシエチレンジラウレート [(C) 成分] 2部およびHLB値10.4のポリオキシエチレンジオレエート [(C) 成分] 0.5部をアビテックスミキサー (株式会社マツバラ製) に投入し、回転数9000rpmで10分間撹拌混合して、シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を調製した。このシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の乳化状態は良好であった。

20 次に、このシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物から実施例1~実施例3と同一条件でシート状のシリコーンゴムスポンジを作成した。シート状のシリコーンゴムスポンジの形状は金型内面形状を忠実に反映していた。その密度は0.64、寸法精度は0.95、セル径は0.05~0.1であった。これらの結果から、本発明によるシリコーンゴムスポンジは、寸法精度と金型追随性に優れ、

20

セル径が小さく、その均一性が良好なものであることがわかった。

実施例7

5

実施例6において、ポリアクリル酸ナトリウムの水溶液(ポリアクリル酸ナトリウム含有量1.0%)[(B) 成分] 50部、カルボキシメチルセルロースの水溶液(カルボキシメチルセルロース含有量3.0%)[(B) 成分] 50部を使用した他は実施例6と同一条件でシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を調製した。このシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の乳化状態は良好であった。このシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物から実施例1~実施例3と同一条件でシート状のシリコーンゴムスポンジを作成した。シート状のシリコーンゴムスポンジの形状は金型内面形状を忠実に反映していた。

その密度は 0.63、寸法精度は 0.93、セル径は 0.05~0.1であった。 これらの結果から、本発明によるシリコーンゴムスポンジは寸法精度と金型追随 性に優れ、セル径が小さく、その均一性が良好なものであることがわかった。

15

20

10

実施例8

攪拌羽付き混合機に、粘度10,000mPa・sの分子鎖両末端ジメチルビニルシロキシ基封鎖ジメチルポリシロキサン(ビニル基含有量0.14%)[(a) 成分]100部、ヘキサメチルジシラザンで疎水化処理した表面積200m²/gのヒュームドシリカ [(d) 成分]17部を投入して均一に混合し、180℃、減圧下で2時間混合して流動性のあるペースト状シリコーンゴムベース、すなわち、液状シリコーンゴムベースを調製した。このベース100部、ポリアクリルで酸ナトリウムの水溶液(ポリアクリル酸ナトリウム含有量1.0%)[(B) 成分]100部、HLB値6.6のポリオキシエチレンジラウレート[(C) 成分]2部

21

およびHLB値10.4のポリオキシエチレンジオレエート [(C) 成分] 0.5 部をT.K.ホモミキサーMARKII2.5型(特殊機化工業株式会社製)に投入し、回転数9000rpmで10分間撹拌混合してエマルションを調製した。次いで、両末端トリメチルシロキシ基封鎖ジメチルシロキサン/メチルハイドロジェンシロキサン共重合体(ケイ素原子結合水素含有量0.8%)[(b) 成分] 0.5部と、塩化白金酸とジビニルテトラメチルジシロキサンの錯体(白金濃度0.4%)[(c) 成分] 0.3部と付加反応抑制剤としての3,5ージメチルー1ーヘキシン-3オール0.01部を加え均一に混合してシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を得た。このシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の乳化状態は良好であった。

真空ポンプでこのシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を脱気した後、厚さ2mmのシート状金型のキャビテイに流し込み、90 \mathbb{C} に10 分間保持して硬化することにより湿潤状態のシリコーンゴムスポンジ様シートを得た。これらシートを150 \mathbb{C} の熱風式オーブンに入れ1 時間かけて熱風乾燥することにより、シート状のシリコーンゴムスポンジを得た。シート状のシリコーンゴムスポンジを得た。シート状のシリコーンゴムスポンジの形状は金型内面形状を忠実に反映していた。その密度は0.61、寸法精度は0.99、セル径は $0.1\sim0.2$ mmであった。これらの結果から、本発明によるシリコーンゴムスポンジは、寸法精度と金型追随性に優れ、セル径が小さく、その均一性が良好なものであることがわかった。

20

5

10

15

産業上の利用可能性

本発明のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物は、寸法精度に優れ、セル径が小さく、その均一性がよいシリコーンゴムスポンジを作製するのに有用である。

22

本発明のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法は、乳化剤量が少なくても乳化状態が良好なシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を製造するのに有用である。

本発明のシリコーンゴムスポンジの製造方法は、有機発泡剤や水素ガス、揮発性 炭化水素ガスを発泡剤にすることなく、寸法精度に優れ、セル径が小さく、その 均一性がよいシリコーンゴムスポンジを作製するのに有用である。金型を使用し てシリコーンゴムスポンジを成形するときは金型追随性よく製造するのに有用 である。

10

5

15

PCT/JP2004/002883 **WO** 2005/085357

23

請求の範囲

1. (A) (a - 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオル ガノポリシロキサン、または(a-1)1分子中に少なくとも2個のアルケニ ル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと(a-4)補強性充填剤とからな 5 る液状シリコーンゴムベース、(a-2) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原 子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサン、(a-3) 白金系触媒、(B1) (b-1)水溶性ポリマーの水溶液および(C)乳化剤からなり、 成分(A)におけ る (a-1)~(a-3) または (a-1)~(a-4) は付加反応硬化型液状シリ コーンゴム組成物を形成するものであり、成分(A)における(a-1)~(a-3)の合計量または(a-1)~(a-4)の合計量100重量部に対し、成分 (B) を50~250重量部、成分(C) を0.1~10重量部の割合で含むこ とを特徴とするシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。

10

2. (A) (a - 1) 1 分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオル ガノポリシロキサン、または(a-1)1分子中に少なくとも2個のアルケニ ル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと(a-4)とからなる液状シリ コーンゴムベース、(a-2) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素 原子を有するオルガノポリシロキサンおよび(a-3)白金系触媒を混合して 付加反応硬化型液状シリコーンゴム組成物を調製し、該付加反応硬化型液状シ 20 リコーンゴム組成物を (B^1) (b-1)水溶性ポリマーの水溶液および (C) 乳化 剤と混合してエマルションにすることを特徴とする請求項1記載のシリコー ンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。

3. (A) (a - 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサン、または(a - 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと(a - 4) 補強性充填剤とからなる液状シリコーンゴムベースを、(B¹)(b·1)水溶性ポリマーの水溶液および(C) 乳化剤と混合してエマルションにし、該エマルションと(a - 2) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサンと(a - 3) 白金系触媒を混合することを特徴とする請求項1記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。

- 4. (A) (a 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサン、または (a 1) 1分子中に少なくとも2個のアルケニル基を有する液状ジオルガノポリシロキサンと (a 4) 補強性充填剤とからなる液状シリコーンゴムベース、(a 2) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子結合水素原子を有するオルガノポリシロキサン、(a 3) 白金系触媒、(B²)
 (b 1)水溶性ポリマーと (C) 乳化剤の水溶液からなり、成分 (A) における(a 1)~ (a 3) または (a 1)~ (a 4) は付加反応硬化型液状シリコーンゴム組成物を形成するものであり、成分 (A) における(a 1)~ (a 3) の合計量または (a 1)~ (a 4) の合計量100重量部に対し、成分(b 1)と水の合計量を10~250重量部、成分 (C)を0.1~10重量部の割合で含むことを特徴とするシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。
 - 5. 成分(b-1)がアクリル酸系ポリマーのナトリウム塩であり、成分(C)が非イオン系界面活性剤であることを特徴とする請求項1または請求項4記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。

- 6. アクリル酸系ポリマーのナトリウム塩がポリアクリル酸ナトリウム塩であることを特徴とする請求項5記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。
- 5 7. 成分(B¹)、または成分(B²) 中に、成分(b-1)が0. 1~5重量%含まれていることを特徴とする請求項1または請求項4記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物。
- 8. 成分(b-1)がアクリル酸系ポリマーのナトリウム塩であり、成分(C)が非 10 イオン系界面活性剤であることを特徴とする請求項2または請求項3記載の シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。
 - 9. アクリル酸系ポリマーのナトリウム塩がポリアクリル酸ナトリウム塩であることを特徴とする請求項8記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。
 - 10. 成分 (B^1) または成分 (B^2) 中に、成分(b-1)が0. $1 \sim 5$ 重量%含まれていることを特徴とする請求項2または請求項3記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物の製造方法。

20

15

11.請求項1または請求項4記載のシリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を硬化させて湿潤状態のシリコーンゴム様成形体を形成し、次いで該成形体を加熱することにより水を蒸発させてシリコーンゴムスポンジとなすことを特徴とするシリコーンゴムスポンジの製造方法。

26

12.シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物を室温~120℃未満で硬化させ、該硬化物を120℃~250℃で加熱することを特徴とする請求項11記載のシリコーンゴムスポンジの製造方法。

5 13.シリコーンゴムスポンジ用エマルション組成物が気泡を含まないことを特 徴とする請求項11または請求項12記載のシリコーンゴムスポンジの製造方 法。

10

15

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/002883

A. CLASSIFIC Int.Cl7	CATION OF SUBJECT MATTER C08L83/07, C08L83/05, C08J9/2	8			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SE	ARCHED .				
Minimum docum Int.Cl ⁷	nentation searched (classification system followed by classification considered control contro	ssification symbols) 1/62, C08J9/28			
			- C.11		
	earched other than minimum documentation to the extersion Shinan Koho 1926–1996 Ji	nt that such documents are included in th tsuyo Shinan Toroku Koho	1996–2004		
Kokai Ji	tsuyo Shinan Koho 1971-2004 To	roku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2004		
	ase consulted during the international search (name of d	lata base and, where practicable, search to	erms used)		
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT	·			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
E,X	JP 2004-143332 A (Shindo Sen	'i Kogyo Kabushiki	1-13		
	Kaisha), 20 May, 2004 (20.05.04), Claims 1 to 5; examples 1 to (Family: none)	4			
E,A	JP 2004-91569 A (Nichias Corp 25 March, 2004 (25.03.04), Claims 1 to 5 (Family: none)	p.),	1-13		
X	JP 61-108640 A (Dow Chemical 27 May, 1986 (27.05.86), Claims; page 4, lower right c page 5, lower left column, li upper left column, lines 3 to & US 4559369 A & EP	column, line 7 to ne 2; page 7,	1-13		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Sac notant family annay			
	gories of cited documents:	See patent family annex. "T" later document published after the in	ternational filing date or priority		
"A" document d	efining the general state of the art which is not considered	date and not in conflict with the applied the principle or theory underlying the	cation but cited to understand		
"E" earlier application or patent but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot					
filing date "L" document w	which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alon	e -		
special reaso	ablish the publication date of another citation or other on (as specified)	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive	step when the document is		
"P" document p	eferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ublished prior to the international filing date but later than date claimed	combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the document member of the same patent	ne art		
	al completion of the international search e, 2004 (21.06.04)	Date of mailing of the international search report 06 July, 2004 (06.07.04)			
l .	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No.	Facsimile No. Telephone No.				
	10 (second sheet) (January 2004)				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

International application No. PCT/JP2004/002883

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category* Relevant to claim No. JP 61-103945 A (Dow Corning Corp.), 1 - 13A 22 May, 1986 (22.05.86), Claims; page 6, upper left column, line 15 to page 7, upper left column, line 15 & US 4572917 A & EP 183370 A2 JP 59-12830 A (Dow Corning Corp.), 1 - 13A 23 January, 1984 (23.01.84), Page 3, lower left column, lines 1 to 12; page 7, upper left column, lines 6 to 20 & US 4473667 A & EP 97915 A1 JP 59-12832 A (Dow Corning Corp.), 1-13 \boldsymbol{A} 23 January, 1984 (23.01.84), Page 6, upper right column, lines 5 to 13 & EP 97914 A1 & US 4391921 A 1-13 JP 6-207038 A (Wacker Chemie GmbH.), A 26 July, 1994 (26.07.94), Claims 1 to 8, particularly, Claim 7; Par. No. [0032] & US 5332762 A & EP 553889 A1 1 - 13JP 6-287348 A (Lignite Kabushiki Kaisha), A 11 October, 1994 (11.10.94), Claims 1 to 3; Par. No. [0015] & EP 522585 A1 & US 5362761 A

							
A. 発明の属	する分野の分類(国	際特許分類	(IPC))				
Int.	C1 ⁷		83/07, 83/05,		C08J	9/28	,
B. 調査を行	「つた分野						
	上小限資料(国際特許	分類(IP	C))	······································			
-	017		0.0.700	0.0 /1.0			0.400
Int.	C1,		77/00-	83/16, 77/62,			9/28,
最小限資料以外	トの資料で調査を行っ	た分野に含	まれるもの				
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	国実用新案公報		•				
	国公開実用新案公報						
	国実用新案登録公報 国登録実用新案公報						
国際調査で使用		ス(データ	ベースの名称、	調査に使用した用語			<u></u>
737 E	o I / L						
	S ONLINE						
の関連ナス	こし到めためて予禁	<u> </u>					
C. 関連する	らと認められる文献						 関連する
カテゴリー*	引用文献名 及	び一部の籄	所が関連すると	きは、その関連する	箇所の表示	:	請求の範囲の番号
EΧ				道繊維工業株式会 値例1~4(ファミ			1—13
ΕA	JP 2004-91569 A(ニチアス株式会社) 2004.03.25,請求項1~5(ファミリーなし)					1-13	
X	1986.05. 左下欄第2行,第	27, 特部 7頁左上桐	午請求の範囲 翼第3~15行	ューニング コース ,第4頁右下欄第7 83367 A2	'行~第5〕		1-13
x C欄の続き	きにも文献が列挙され	ている。		□ パテントフ	ァミリーに	関する別線	氏を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願			の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献				
国際調査を完了	了した目 21.	06.2	004	国際調査報告の発送	\$ 1 (3)	To Los	004
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP)			特許庁審査官(権限のある職員) 前田 孝泰				
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号				電話番号 03-3581-1101 内線 3457			

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP 61-103945 A(ダウ コーニング コーポレーション) 1986.05.22,特許請求の範囲,第6頁左上欄第15行~第7頁 左上欄第15行&US 4572917 A&EP 183370 A2	1-13
A	JP 59-12830 A(ダウ・コーニング・コーポレーション) 1984.01.23,第3頁左下欄第1~12行,第7頁左上欄第6~20行 &US 4473667 A&EP 97915 A1	1-13
A	JP 59-12832 A(ダウ・コーニング・コーポレーション) 1984.01.23,第6頁右上欄第5~13行 &US 4391921 A&EP 97914 A1	1-13
A	JP 6-207038 A (ワツカーーケミー ゲゼルシャフト ミツト ベシュレンクテル ハフツング) 1994.07.26,請求項1~8(特に請求項7),段落[0032] &US 5332762 A&EP 553889 A1	1-13
A	JP 6-287348 A(リグナイト株式会社) 1994.10.11,請求項1~3,段落[0015] &US 5362761 A&EP 522585 A1	1-13